#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 21. Februar 2002 (21.02.2002)

PCT

## (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/14833 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: G01N 1/28, 1/04

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/09468

(22) Internationales Anmeldedatum:

16. August 2001 (16.08.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 39 979.7

16. August 2000 (16.08.2000) DE (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): P.A.L.M. MICROLASER TECHNOLOGIES AG [DE/DE]; Am Neuland 12, 82347 Bernried (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHÜTZE, Karin [DE/DE]; Lange Strasse 8a, 82327 Tutzing (DE).

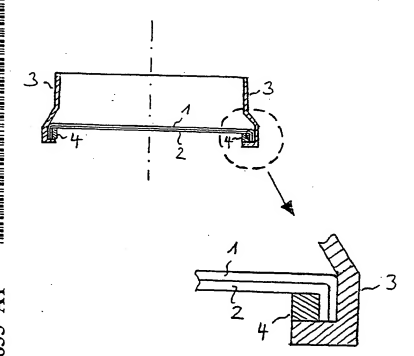
(74) Anwalt: BANZER, Hans-Jörg; Kraus & Weisert, Thomas-Wimmer-Ring 15, 80539 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: SUPPORT DEVICE FOR A PREPARATION FOR THE SEPARATION OF INDIVIDUAL OBJECTS FROM THE PREPARATION BY MEANS OF LASER IRRADIATION

(54) Bezeichnung: TRÄGERVORRICHTUNG FÜR EIN PRÄPARAT ZUM SEPARIEREN EINZELNER OBJEKTE AUS DEM PRÄPARAT MITTELS LASERSTRAHLUNG



(57) Abstract: According to the invention, in order to separate individual, in particular, biological objects from a, in particular, biological preparation, a support device is used. A laser light absorbing membrane (1), for example made from polyester or polyethylene-naphthalene is introduced to the biological preparation for processing, preferably together with a support material (2) thereunder, for example, a glass object support, or a thicker membrane, held in a mounting device (3, 4), in particular in the form of a frame, and tensioned to give a compact unit. Said support device is particularly suitable for isolating individual biological objects from the surrounding biological material, by means of laser irradiation and to catapult the above into a collecting device. The combination of a laser light absorbing membrane (1) and a laser light transparent membrane (2) as support for the laser light absorbing membrane (1) is particularly advantageous.

(57) Zusammenfassung: Zur Separation. einzelner insbesondere biologischer Objekte aus einem insbesondere biologischen

Präparat wird die Verwendung einer Trägervorrichtung vorgeschlagen, bei der eine laserlichtabsorbierende Membran (1), beispielsweise aus Polyester oder Polyethylen-Naphthalin, auf der das zu bearbeitende biologische Präparat aufzubringen ist, vorzugsweise zusammen mit einem darunter befindlichen Trägermittel (2), beispielsweise einem Glas-Objektträger oder einer dickeren Membran, durch eine insbesondere als Rahmen ausgestaltete Haltevorrichtung (3, 4) gehalten und gespannt wird, so dass eine kompakte Einheit bereitgestellt

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

### WO 02/14833 A1



CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\text{u}\)r \(\text{Anderungen der Anspr\(\text{u}\)checker
  Frist; \(\text{Ver\(\text{o}\)ffentlichung wird wiederholt, falls \(\text{Anderungen}\)
  eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

wird. Die erfindungsgemässe Trägervorrichtung eignet sich insbesondere dazu, einzelne biologische Objekte mittels Laserstrahlung aus einem umgebenden biologischen Material herauszulösen und in eine Auffangvorrichtung zu katapultieren. Insbesondere die Kombination einer laserlichtabsorbierenden Membran (1) und einer laserlicht-durchlässigen Membran (2) als Stütze für die laserlichtabsorbierende Membran (1) ist vorteilhaft.

10

Trägervorrichtung für ein Präparat zum Separieren einzelner Objekte aus dem Präparat mittels Laserstrahlung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Trägervorrichtung für ein Präparat, insbesondere ein biologisches Präparat, welche dazu geeignet ist, einzelne in dem Präparat enthaltene Objekte, insbesondere biologische Objekte wie Zellen oder Chromosomen, aus dem Präparat mittels Laserstrahlung herauszulösen und somit von dem Präparat zu separieren.

Gattungsgemäße Trägervorrichtungen werden beispielsweise auf dem Gebiet der Mikrodissektion zum Sortieren und zur Gewin-15 nung einzelner biologischer Zellen verwendet. Ein entsprechendes Verfahren ist beispielsweise in der WO 97/29355 A der Anmelderin beschrieben. In dieser Druckschrift wird vorgeschlagen, ein selektiertes biologisches Objekt von der auf einem planaren Träger befindlichen umgebenden biologischen 20 Masse durch einen Laserstrahl abzutrennen, so dass das selektierte biologische Objekt von der umgebenden biologischen Masse frei präpariert ist. Zu diesem Zweck wird das selektierte biologische Objekt mittels Laserstrahlung aus der umgebenden biologischen Masse herausgeschnitten. Das somit frei 25 präparierte biologische Objekt wird anschließend mit Hilfe eines Laserschusses von dem Träger zu einer Auffangvorrichtung katapultiert, wobei es sich bei der Auffangvorrichtung beispielsweise um ein Auffangsubstrat oder eine Auffangkappe 30 ("Cap") handeln kann. In der Regel wird dieses Verfahren in Kombination mit einer entsprechenden Mikroskopanordnung angewendet, um den Schneide- und Katapultierprozess mikroskopunterstützt steuern zu können. Die Steuerung des Laserstrahls zum Herausschneiden und/oder Herauskatapultieren eines selek-

- 2 -

tierten biologischen Objekts kann rechnergestützt erfolgen. Zur Gewinnung, d.h. Separierung, eines einzelnen biologischen Objekts ist nicht unbedingt erforderlich, dass zuerst ein Schneidevorgang und anschließend ein Katapultiervorgang mit Hilfe zwei separater Laserbestrahlungen durchgeführt wird, sondern Untersuchungen haben ergeben, dass in Abhängigkeit von der Laserenergie und dem Laserfokus sowie der Beschaffenheit des jeweils zu behandelnden biologischen Materials auch bereits ein einzelner Laserschuss ausreichen kann, um das gewünschte biologische Objekt direkt aus der umgebenden biologischen Masse herauszulösen und in die Auffangvorrichtung zu katapultieren.

Das mit der Laserstrahlung zu bearbeitende Präparat befindet sich in der Regel auf einem Glasobjektträger. Es kann sich 15 jedoch auch auf einer das jeweilige Laserlicht absorbierenden Trägermembran, welche im Laufe des Schneidevorgangs zusammen mit dem Präparat geschnitten wird, befinden. In dem nachfolgenden Katapultiervorgang wird das frei präparierte biologische Objekt zusammen mit dem entsprechenden herausgeschnitte-20 nen Membranteil in die Auffangvorrichtung katapultiert. Die Verwendung einer derartigen Trägermembran ist vorteilhaft, da sich damit größere Objekte in ihrer Gesamtheit mit einzelnen Laserschüssen herauskatapultieren lassen, wobei die Trägermembran wie ein Tablett wirkt, mit dem auch größere Areale 25 transportiert bzw. katapultiert werden können. Kleinere biologische Objekte, wie beispielsweise Filamente oder Chromosomen, lassen sich leichter frei präparieren, da sie an der Trägermembran haften bleiben und anschließend in dem Katapultiervorgang zusammen mit dem entsprechenden Membranteil 30 morphologisch intakt in die Auffangvorrichtung katapultiert werden können.

Die Handhabbarkeit einer derartigen Trägermembran ist jedoch 35 äußerst problematisch, da es sich bei dieser Membran um eine

10

sehr dünne Membran mit einer Dicke im Mikrometerbereich handelt. Zusammen mit der Trägermembran, welche zur Aufnahme des zu bearbeitenden Präparats dient, muss daher ein laserlichtdurchlässiger Träger zum Tragen der Membran oder als Unterstützung der Membran verwendet werden. Dabei wird herkömmlicherweise ein Glas-Objektträger verwendet, wie er in bekannten Mikroskopen oder dergleichen verwendet wird. Das Aufbringen der Membran auf den Glas-Objektträger erfolgt dann in der Regel per Handarbeit, d.h. die Membran wird von dem jeweiligen Benutzer auf den Glas-Objektträger gelegt und gegebenenfalls durch Anbringen eines Spezialklebstoffes zwischen Membran und Glas-Objektträger an dem Glas-Objektträger befestigt.

15 Diese Vorgehensweise ist jedoch relativ aufwändig. Zudem kann nicht verhindert werden, dass aufgrund der "Welligkeit" der Membran einzelne Zwischenräume zwischen der Membran und dem Objektträger auftreten, die für die Laserbehandlung und die üblicherweise simultan erfolgende Mikroskopbetrachtung hin-20 derlich sind. Derartige Zwischenräume treten auch beim Anbringen eines Klebemittels zum Kleben der Membran auf den Objektträger auf, da insbesondere im Bereich biologischer, chemischer oder medizinischer Analysen bzw. Experimente häufig mit wässrigen Lösungen oder wässrigen Präparaten (z.B. Alkohol) gearbeitet wird, so dass nicht ausgeschlossen werden 25 . kann, dass es zum Kontakt zwischen dem Klebemittel und Wasser kommt, was bei Verwendung eines wasserlöslichen Klebemittels die unerwünschte Folge hat, dass sich die Membran von dem Objektträger löst.

30

Der vorliegenden Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, eine Trägervorrichtung für ein Präparat, insbesondere ein biologisches Präparat, bereitzustellen, welche zum Separieren einzelner Objekte aus dem Präparat mittels Laserstrahlung geeignet ist und eine leichtere Handhabbarkeit der verwendeten

-4-

Membran und damit eine leichtere Durchführung des Separationsprozesses ermöglicht.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch eine Trägervorrichtung mit den Merkmalen des Anspruchs 1 gelöst. Die Unteransprüche definieren jeweils bevorzugte und vorteilhafte Ausführungsformen der vorliegenden Erfindung.

Erfindungsgemäß ist eine Haltevorrichtung oder ein Haltemit-10 tel vorgesehen, um die laserlichtabsorbierende Membran zu spannen und somit das zuvor beschriebene Problem der Welligkeit zu lösen.

Die Membran, welche zur Aufnahme des jeweils mittels Laserstrahlung zu bearbeitenden Präparats dient, kann auf einem
Trägermittel aufliegen, wobei das Haltemittel ausgestaltet
ist, um die Membran und das Trägermittel zusammenzuhalten.
Auf diese Weise wird eine Einheit zwischen der Membran und
dem Trägermittel geschaffen, d.h. die Membran und das Trägermittel werden in Form eines "Pakets" bereitgestellt, wodurch
die Handhabbarkeit der gesamten Trägervorrichtung erleichtert
wird.

Bei dem Trägermittel kann es sich beispielsweise um herkömmliche laserlichtdurchlässige Objektträger, insbesondere aus Glas, handeln, wobei die Haltemittel beispielsweise in Form eines insbesondere umlaufenden Rahmens ausgestaltet sind, so dass die Membran einerseits fest an dem Objektträger befestigt und andererseits gespannt ist, um Zwischenräume zwischen der Membran und dem Objektträger sowie eine "wellige" Oberfläche der Membran zu verhindern. Die Membran kann z.B. unter Anwendung von Wärme geglättet (z.B. mittels Vakuum) auf den Objektträger aufgebracht werden.

15

20

25

Ebenso kann es sich bei dem Trägermittel um eine gegenüber der laserlichtabsorbierenden Membran relativ dicke Membran handeln, beispielsweise aus Teflon mit einer Dicke von ca. 20 µm. Auch hier können die beiden Membrane durch in Form eines Rahmens ausgestaltete Haltemittel fest als eine Einheit zusammengehalten werden.

Besonders vorteilhaft ist es, die erfindungsgemäßen Haltemittel in Form einer Petrischale auszugestalten, wobei in der
10 Petrischale die laserlichtabsorbierende Membran, welche zur Aufnahme des jeweils zu bearbeitenden Präparats dient, und eine zum Stützen bzw. Tragen dieser Membran vorgesehene weitere Membran unmittelbar aneinanderliegend gehalten werden. In der Petrischale können somit lebende Zellen oder Zellkulturen gezüchtet werden, welche anschließend von der laserlichtabsorbierenden Membran per Laserstrahlung herauskatapultiert werden, wobei das Herauskatapultieren direkt oder nach einem vorhergehenden Ausschneiden erfolgen kann.

Ein weiteres erfindungsgemäßes Ausführungsbeispiel sieht vor, 20 die laserlichtabsorbierende Membran, welche durch die Laserstrahlung zusammen mit dem darauf befindlichen Präparat geschnitten bzw. wegkatapultiert wird, durch ein in Form einer Maske ausgebildetes Klebeband auf dem darunter befindlichen 25 Trägermittel, beispielsweise in Form eines Glas-Objektträgers oder in Form einer dickeren laserlichtdurchlässigen Membran (z.B. aus Teflon), zu befestigen. Dabei wird das Klebeband derart angebracht, dass die laserlichtabsorbierende Membran direkt auf dem darunter befindlichen Trägermittel aufliegt und die Randbereiche dieser Membran mittels des Klebebands an 30 dem darunter befindlichen Trägermittel befestigt werden, um die laserlichtabsorbierende Membran zu spannen.

Die erfindungsgemäße laserlichtabsorbierende Membran kann 35 beispielsweise aus Polyester oder Polyethylen-Naphthalin be- 6 -

stehen. Die Polyethylen-Naphthalin-Membran besitzt den Vorteil, dass sie sich mittels Laserstrahlung, beispielsweise mittels UV-Lasterstrahlung, sehr gut schneiden lässt, so dass sich mit relativ geringer Schnittenergie eine sehr gute 5 Schnittlinie ergibt. Der Einsatz der Polyethylen-Naphthalin-Membran ist insbesondere in Kombination mit Glas-Objektträgern sinnvoll und vorteilhaft. Zum Schneiden von Objekten, z.B. Chromosomen oder Filamenten, die in einem biologischen Material eng beieinander liegen, ist in einem gewis-10 sen Maße zunächst eine Ablation des biologischen Materials erforderlich, um eine reine Probenpräparation zu ermöglichen. Dabei erfolgt die Ablation mit einer geringeren Laserenergie. Bei der Ablation sollte die Membran, auf der sich das biologische Material befindet, nicht zerstört werden. Unter diesem 15 Gesichtspunkt kann die Verwendung einer Polyester-Membran vorteilhaft sein, da diese Membran eine selektive Ablation des darauf befindlichen biologischen Materials ohne Zerstörung der Membran ermöglicht. Die Polyester-Membran kann daher immer dann zum Einsatz kommen, wenn sehr kleine biolo-20 gische Objekte, wie beispielsweise Zellkompartimente, Chromosomen, Filamente oder Kernteile, aus dem umgebenden biologischen Material herausgeschnitten bzw. herauskatapultiert werden sollen.

Allgemein ist zu bemerken, dass die Kombination einer laserlichtabsorbierenden Membran mit einer darunter befindlichen
Trägerfolie zum Stützen der erstgenannten Membran vorteilhaft
ist, da bei einer Membran-Membran-Kombination mit einem Objektiv mit kurzem Arbeitsabstand, beispielsweise mit einem
100x-Objektiv, gearbeitet werden kann, was insbesondere für
die Betrachtung von Filamenten oder Chromosomen von Vorteil
ist. Bei Verwendung von normalen Glas-Objektträgern (Dicke 1
mm) können in der Regel nur mit einem Objektiv mit größerem
Arbeitsabstand, beispielsweise mit einem 40x-Objektiv, zufriedenstellende Ergebnisse erzielt werden.

10

15

Da auf dem Gebiet chemischer, medizinischer oder biologischer Analysen bzw. Experimente häufig mit Zellflüssigkeiten etc. gearbeitet wird, sollte zumindest die laserlichtabsorbierende Membran, welche zur Aufnahme des jeweils zu bearbeitenden Präparats dient und zusammen mit dem Präparat geschnitten bzw. wegkatapultiert wird, hydrophilisiert sein, um ein "Abperlen" der auf dieser Membran befindlichen Flüssigkeit zu verhindern und eine gleichmäßige Verteilung der Flüssigkeit auf der Membran zu ermöglichen. Vorteilhafterweise sollte bei Verwendung einer Stütz- oder Trägerfolie auch diese zweite Membran hydrophilisiert sein. Die Hydrophilisierung der Membrane kann allgemein mit Hilfe herkömmlicher Prozesse bewerkstelligt werden, beispielsweise durch Plasmaprozesse, welche eine Ionisierung der Membranoberfläche zur Folge haben.

Die vorliegende Erfindung kann - wie zuvor beschrieben worden ist - vorzugsweise zur Bearbeitung biologischer Präparate und zum Separieren einzelner biologischer Objekte, wie beispiels-20 weise lebender oder fixierter biologischer Zellen oder Zellbestandteile, Chromosomen oder Filamente etc., verwendet werden. Ebenso ist jedoch die vorliegende Erfindung auch zur Laserbehandlung von nicht biologischen Objekten bzw. unbelebter Materie geeignet, um z.B. mikroskopisch kleine Objekte aus 25 Glas, Silica oder Kunststoffe aus einem entsprechenden umgebenden Material herauszulösen. Die vorliegende Erfindung wird jedoch nachfolgend zur Veranschaulichung anhand des Beispiels der Separation einzelner biologischer Objekte aus einer biologischen Masse bzw. einem biologischen Präparat beschrieben, wobei insbesondere bevorzugte Ausführungsbeispiele der vor-30 liegenden Erfindung erläutert werden.

Figur 1 zeigt eine Darstellung einer Trägervorrichtung gemäß einem ersten Ausführungsbeispiel der vorliegenden Erfindung,

WO 02/14833 PCT/EP01/09468

- 8 -

Figur 2 zeigt eine Darstellung einer Trägervorrichtung gemäß einem zweiten Ausführungsbeispiel der vorliegenden Erfindung,

Figur 3 zeigt eine Darstellung einer Trägervorrichtung gemäß
5 einem dritten Ausführungsbeispiel der vorliegenden Erfindung,
und

Figur 4 zeigt eine Darstellung einer Trägervorrichtung gemäß einem vierten Ausführungsbeispiel der vorliegenden Erfindung.

10

15

20

Die in Figur 1 im Querschnitt gezeigte Trägervorrichtung ist in Form einer sogenannten Petrischale ausgestaltet. Dabei handelt es sich um einen im vorliegenden Fall zylinderförmigen Grundkörper 3, dessen Oberseite offen ist, während die Unterseite von einer ersten Membran 2 abgedeckt ist. Diese Membran 2 kann beispielsweise aus Teflon bestehen und eine Dicke von ca. 20 µm aufweisen. Die Membran 2 ist an der Unterseite des Grundkörpers 3 mit Hilfe eines umlaufenden kreisförmigen Rings 4 zwischen dem Ring 4 und dem Grundkörper 3 eingespannt und planar. Derartige Petrischalen sind allgemein bekannt und handelsüblich. Der besondere Vorteil derartiger Petrischalen bzw. der darin verwendeten Membran 2 liegt darin, dass auf der Membran 2 lebende Zellkulturen gezüchtet werden können.

25

30

Erfindungsgemäß ist unmittelbar auf der Membran 2 eine weitere Membran 1 angeordnet, welche derart ausgestaltet ist, dass sie mittels Laserstrahlung geschnitten werden kann bzw. Objekte von ihr mit Hilfe des zuvor beschriebenen Laserkatapultiereffekts (auch direkt) wegkatapultiert werden können. Die Membran 1 muss demzufolge laserlichtabsorbierend ausgestaltet sein, während die Membran 2 bei Laserlichtbestrahlung nicht von dem Laserlicht beschädigt werden darf und daher laserlichtdurchlässig sein sollte. Die laserlichtabsorbierende Membran 1 wird wie die laserlichtdurchlässige Membran 2 zwi-

schen dem Ring 4 und dem Grundkörper 3 der Petrischale derart eingespannt, dass sich eine planare Oberfläche ergibt. Die beiden Membrane 1 und 2 können gegebenenfalls aneinander geklebt sein oder aneinander haften.

5

10

15

Auf die laserlichtabsorbierende Membran 1 ist das zu bearbeitende biologische Material aufzutragen. Die Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Trägervorrichtung in Form einer Petrischale ist insbesondere deshalb vorteilhaft, da in der Petrischale Zellkulturen gezüchtet werden können, welche anschließend unmittelbar einer Laserbehandlung zum Separieren einzelner biologischer Objekte aus dem jeweiligen biologischen Material unterzogen werden können, ohne die Zellkulturen aus der Petrischale entnehmen und auf einen herkömmlichen Objektträger aufbringen zu müssen.

Zur Laserbehandlung wird die in Figur 1 gezeigte Petrischale mit dem darin befindlichen Material beispielsweise derart oberhalb einer Laseranordnung positioniert, dass der von der Laseranordnung erzeugte Laserstrahl von unten auf die Petri-20 schale trifft und die laserlichtdurchlässige Membran 2, welche als Boden bzw. Stütze für die wesentlich dünnere laserlichtabsorbierende Membran 1 dient, durchwandert. Da es sich bei der Membran 1 um eine laserlichtabsorbierende Membran handelt, kann nunmehr mit Hilfe des Laserstrahls durch eine 25 entsprechende Relativbewegung zwischen der Petrischale und dem Laserstrahl die Membran 1 mit dem darauf befindlichen biologischen Material geschnitten werden, um einzelne zuvor selektierte biologische Objekte aus dem umgebenden biologischen Material herauszuschneiden. Wurden auf diese Weise die 30 gewünschten biologischen Objekte separiert, kann mit Hilfe eines einzelnen Laserschusses oder einzelner Laserschüsse das jeweils gewünschte biologische Objekt mit dem entsprechenden herausgeschnittenen Membranteil der laserlichtabsorbierenden Membran 1 nach oben in eine geeignete Auffangvorrichtung,

- 10 -

beispielsweise in ein Auffangsubstrat oder in eine Auffangkappe, katapultiert werden. Dies geschieht aufgrund eines laserinduzierten Katapultiervorgangs, der näher in der eingangs beschriebenen WO 97/29355 A, auf welche diesbezüglich verwiesen wird, erläutert ist. Die Laseranordnung kann beispielsweise in ein herkömmliches (aufrechtes oder inverses) Mikroskop integriert sein, um mit Hilfe der Mikroskopbetrachtung die gewünschten biologischen Objekte beispielsweise computerunterstützt selektieren und anschließend (ebenfalls computerunterstützt) per Laserbestrahlung separieren zu können. Untersuchungen haben ergeben, dass abhängig von der Beschaffenheit des zu bearbeitenden biologischen Materials bzw. der Laserart und der jeweils eingestellten Laserenergie sowie des Laserfokus auf den Schneidevorgang und einzelne biologische Objekte direkt aus dem biologischen Material mit Hilfe eines Laserschusses herauskatapultiert werden können.

Zur Laserbehandlung wird in der Regel ein gepulster Laser, welcher UV-Laserlicht emittiert, eingesetzt. Dabei kann es sich um einen  $N_2$ -Laser, einen Excimer-Laser, einen Nd:YAG-Laser oder einen Ar-Ionenlaser etc. handeln.

Wie bereits erwähnt worden ist, ist die laserlichtabsorbierende Membran 1, auf welcher das zu bearbeitende biologische Material befindlich ist, wesentlich dünner als die als Stütze 25 dienende Membran 2. Als laserlichtabsorbierende Membran 1 kann beispielsweise eine Polyester-Membran mit einer Dicke von 0,9 μm - 1 μm oder eine Polyethylen-Naphthalin-Membran mit einer Dicke von ca. 1,35 µm verwendet werden. Die Polyethylen-Naphthalin-Membran ist beispielsweise zur Laserbe-30 handlung von Zellgewebe vorteilhaft, da sie sich mit relativ geringer Laserenergie sehr gut schneiden lässt. Dagegen ist die Polyester-Membran von Vorteil, wenn eng beieinander liegende biologische Objekte, wie beispielsweise Chromosomen oder Filamente, aus dem umgebenden biologischen Material her-35

5

10

15

auskatapultiert werden sollen, da hierfür für eine Probengewinnung häufig zunächst eine selektive Ablation des umliegenden biologischen Materials erforderlich ist, was bei Anwendung einer Polyester-Membran ohne Zerstörung der Membran möglich ist.

Insgesamt wird - wie aus Figur 1 ersichtlich ist - eine sehr kompakte Trägervorrichtung für ein mittels Laserstrahlung zu behandelndes biologisches Material bereitgestellt, wobei sich diese Trägervorrichtung insbesondere als Einwegartikel herstellen lässt. Ein manuelles Aufbringen der laserlichtabsorbierenden Membran 1 auf das darunter befindliche Trägermaterial 2, welches im vorliegenden Fall ebenfalls in Form einer Membran ausgestaltet ist, entfällt. Da beide Membrane 1 und 2 zwischen dem Grundkörper 3 und dem Ring 4 eingespannt sind, ist eine planare Oberfläche insbesondere der Membran 1 sowie ein enges Aneinander-Liegen der Membrane 1 und 2 gewährleistet. Eine "wellige" Oberfläche beider Membrane wird auf diese Weise verhindert.

20

5

10

1,5

In Figur 2 ist ein zweites Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Trägervorrichtung dargestellt.

Auch in Figur 2 ist die laserlichtabsorbierende Membran mit

dem Bezugszeichen 1 und die darunter befindliche und als
Stütze bzw. Auflage für die laserlichtabsorbierende Membran
dienende laserlichtdurchlässige Membran mit dem Bezugszeichen
2 versehen. Hinsichtlich der Beschaffenheit beider Membrane
wird auf die obigen Ausführungen zu dem in Figur 1 gezeigten

30 Ausführungsbeispiel verwiesen. Wie insbesondere aus der in
Figur 2 gezeigten vergrößerten Querschnittsansicht eines
Randbereichs der dargestellten Trägervorrichtung ersichtlich
ist, werden die beiden Membrane 1 und 2 durch einen Rahmen 3,
welcher beispielsweise aus Kunststoff gefertigt ist, derart
zusammengehalten, dass die beiden Membrane 1 und 2 eng anein-

- 12 -

ander bzw. unmittelbar aufeinander liegen und insgesamt eine kompakte Einheit bereitgestellt wird, welche entsprechend leicht zu handhaben ist. Bei dem in Figur 2 gezeigten Ausführungsbeispiel sind die beiden Membrane 1 und 2 in den vollständig umlaufenden Rahmen 3 eingespannt. Der Rahmen 3 erfüllt analog zu dem in Figur 1 gezeigten Ausführungsbeispiel somit im Prinzip zwei Funktionen, nämlich einerseits die planare Oberfläche der beiden Membrane 1 und 2 herbeizuführen und andererseits die beiden Membrane 1 und 2 fest zusammenzuhalten. Bei dem Rahmen 3 kann es sich beispielsweise ebenso um einen flachen Metallrahmen, vorzugsweise aus Edelstahl, handeln.

Wie aus Figur 2 ersichtlich ist, ist die dargestellte Trägervorrichtung in Form eines herkömmlichen Objektträgers ausgestaltet, wie er insbesondere in handelsüblichen Mikroskopen zu
verwenden ist. Zur Laserbearbeitung des auf der laserlichtabsorbierenden Membran 1 befindlichen biologischen Materials
kann die dargestellte Trägervorrichtung wie bezüglich des in
Figur 1 dargestellten Ausführungsbeispiels erläutert oberhalb
(bzw. bei Verwendung eines aufrechten Mikroskops unterhalb)
einer Laseranordnung positioniert und beispielsweise mit UVLaserlicht bestrahlt werden, um einzelne biologische Objekte
aus dem umgebenden biologischen Material herauszulösen und in
eine Auffangvorrichtung zu katapultieren.

Grundsätzlich kann anstelle einer laserlichtdurchlässigen Membran auch ein fester laserlichtdurchlässiger Körper verwendet werden, welcher als Träger bzw. als Stütze für die darauf befindliche laserlichtabsorbierende Membran 1 dient. Dabei kann es sich insbesondere um einen herkömmlichen Glas-Objektträger handeln, welcher handelsüblich beispielsweise eine Dicke von ca. 1 mm oder ca. 0,17 mm aufweist. Mit Hilfe des Rahmens 3 wird dann die laserlichtabsorbierende Membran, welche durch das entsprechende Laserlicht geschnitten und zu-

30

15

sammen mit den darauf befindlichen biologischen Objekten mit Hilfe eines Laserschusses herauskatapultiert wird, sowie der Glas-Objektträger 2 fest zusammengehalten. Die Verwendung eines Glas-Objektträgers ist zwar grundsätzlich zur Laserbearbeitung von Zellgewebe geeignet, dünne Glas-Objektträger (Dicke 0,17 mm) brechen jedoch sehr leicht und normale Glas-Objektträger (Dicke 1 mm) sind nur für Objektive mit relativ großem Arbeitsabstand geeignet. Bei Verwendung einer Membran-Membran-Kombination können hingegen auch Objektive mit geringem Arbeitsabstand, z.B. 100x-Objektive, eingesetzt werden.

In Figur 3 ist ein weiteres Ausführungsbeispiel der vorliegenden Erfindung dargestellt, wobei wiederum einerseits eine perspektivische Ansicht und andererseits eine vergrößerte Querschnittsansicht eines Randbereichs dieses Ausführungsbeispiels dargestellt ist.

Bei dem in Figur 3 gezeigten Ausführungsbeispiel wird als Trägermaterial ein herkömmlicher Glas-Objektträger 2 verwendet, auf dem eine laserlichtabsorbierende Membran aufliegt. 20 Die laserlichtabsorbierende Membran 1 wird auf dem Glas-Objektträger 2 mit Hilfe eines insbesondere umlaufenden Klebemittels bzw. Klebebands 3 gehalten, welches die Form einer dem Glas-Objektträger entsprechenden Maske besitzt, d.h. das Klebeband 3 ist in Form eines rechteckförmigen Rands ausge-25 bildet, wobei der innere Randbereich auf der seitlichen Oberfläche der Membran 1 aufliegt, während der äußere Randbereich des Klebebands 3 auf der äußeren Oberfläche des Glas-Objektträgers aufliegt, so dass die laserlichtabsorbierende Membran und der Glas-Objektträger 2 fest zusammengehalten 30 werden und wiederum eine äußerst kompakte Einheit, welche entsprechend einfach zu handhaben ist, bereitgestellt wird.

Anstelle des Glas-Objektträgers kann analog zu den in Figur 1 35 und Figur 2 gezeigten Ausführungsbeispielen selbstverständ- 14 -

lich auch eine Stützfolie verwendet werden. Hinsichtlich der Beschaffenheit der laserlichtabsorbierenden Membran 1 sowie des Objektträgers 2 bzw. der entsprechenden Trägerfolie sei wiederum auf die zuvor beschriebenen Ausführungsbeispiele verwiesen.

In Figur 4 ist ein weiteres Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Trägervorrichtung dargestellt.

10 Dabei ist in Figur 4 die Trägervorrichtung grundsätzlich ähnlich zu der in Figur 2 dargestellten Trägervorrichtung aufgebaut und in Form einer Querschnittsansicht dargestellt. Die Trägervorrichtung umfasst somit einen Rahmen 3, der die laserlichtabsorbierende Membran 1 und die darunter befindliche 15 und als Stütze bzw. Auflage für die laserlichtabsorbierende Membran dienende laserlichtdurchlässige Membran 2 zusammenhält und spannt. Der Rahmen 3 ist möglichst dünn ausgestaltet, um ein näheres Anfahren des Objektivs des jeweils verwendeten Mikroskops an das auf der laserlichtabsorbierenden 20 Membran 1 befindliche Präparat zu ermöglichen. Darüber hinaus kann mit einem möglichst flachen Rahmen 3 auch der zum Auffangen von herauskatapultierten biologischen Objekten verwendete Auffangbehälter näher an die Trägervorrichtung heranbewegt werden, so dass die biologischen Objekte mit einer ge-25 ringeren Streuung herauskatapultiert werden können.

Als Ergänzung zu dem in Figur 2 dargestellten Ausführungsbeispiel ist gemäß Figur 4 auf den Rahmen 3 ein quaderförmiger Behälter 5 mit einem (nicht gezeigten) Einfüllanschluss für lebende (flüssige) Zellkulturen aufgesetzt und beispielsweise mit Hilfe eines Silikonklebstoffes 6 an dem Rahmen 3 angeklebt. Das Innere des Behälters 5 ist somit luftdicht abgedichtet, so dass die in dem Behälter 5 und auf der laserlichtabsorbierenden Membran 1 befindlichen Zellkulturen in einem Brutschrank auf der Trägervorrichtung wachsen können.

30

Zur Verwendung der in Figur 4 dargestellten Trägervorrichtung in einem Laser-Mikrodissektionssystem der zuvor beschriebenen Art kann der Behälter 5 durch Ausüben einer entsprechenden Zugkraft von dem Rahmen 3 abgerissen werden, so dass die danach verbleibende Trägervorrichtung analog zu der in Figur 2 gezeigten Trägervorrichtung verwendet werden kann. Die durch den Silikonklebstoff 6 bewerkstelligte Befestigung des Behälters 5 an dem Rahmen 3 ist somit lösbar.

- Selbstverständlich kann der Behälter auch auf andere Art und Weise lösbar an der Trägervorrichtung bzw. vorzugsweise an dem Rahmen 3 der Trägervorrichtung befestigt werden, beispielsweise durch eine Vakuumbefestigung. Darüber hinaus muss der Behälter 5 nicht unbedingt wie bei dem in Figur 4 gezeigten Ausführungsbeispiel einen auf den Umfang des umlaufenden Rahmens 3 abgestimmten Umfang aufweisen. Die Höhe des Behälters 5 kann beispielsweise in der Größenordnung von 1 cm liegen.
- Bei den zuvor erläuterten und in Figur 1-4 gezeigten Ausführungsbeispielen wurde jeweils ein Trägermittel 2 als Stütze für die laserlichtabsorbierende Membran 1 verwendet. Die Verwendung einer laserlichtabsorbierenden Membran (vgl. die in Figur 1, Figur 2 und Figur 4 dargestellten Ausführungsbei-spiele) als Trägermittel 2 ist gegenüber der Verwendung eines Glas-Objektträgers (vgl. das in Figur 3 dargestellte Ausführungsbeispiel) insbesondere bei stark vergrößernden Mikroskopen vorteilhaft, da eine Stützmembran bessere optische Eigenschaften aufweist und somit die Mikroskopierfähigkeit verbessert.

Die vorliegende Erfindung ist jedoch nicht auf die Verwendung eines Trägermittels der zuvor beschriebenen Art beschränkt, sondern es kann auch vollständig auf ein Trägermittel 2 verzichtet werden, wobei dann lediglich die laserlichtabsorbieWO 02/14833 PCT/EP01/09468

- 16 -

rende Membran wie zuvor beschrieben gehalten und gespannt wird, um eine ausreichend große Straffheit der laserlichtabsorbierenden Membran 1 zu erzielen. Eine derartige Anordnung ist insbesondere dann ausreichend, wenn trockene Präparate verwendet werden. Dabei kann die laserlichtabsorbierende Membran 1 beispielsweise auf den Rahmen 3 aufgeklebt sein, was insbesondere dann genügt, wenn das auf die laserlichtabsorbierende Membran 1 aufgebrachte Präparat anschließend keinen weiteren chemischen Prozeduren unterzogen wird. Die in 10 den Figuren 1-4 dargestellte Art der Halterung der laserlichtabsorbierenden Membran 1 in dem Rahmen 3 ohne Verwendung eines Klebstoffes ist hingegen aufgrund der verbesserten Chemikalienresistenz vorteilhaft, wenn das auf die laserlichtabsorbierende Membran 1 aufgebrachte Präparat chemischen 15 Prozeduren unterzogen werden soll.

Bei Verwendung von flüssigen Präparaten, wie beispielsweise lebenden Zellen, ist die Verwendung eines Trägermittels 2 der zuvor beschriebenen Art, insbesondere einer Stützmembran, vorteilhaft, da ansonsten bei Verwendung lediglich der laserlichtabsorbierenden Membran 1 als Träger für das darauf befindliche biologische Material beim Ausschneiden und Katapultieren einzelner biologischer Objekte Flüssigkeit durch die dann entstehenden Löcher in der Membran 1 fließen würde.

#### - 17 -

### PATENTANSPRÜCHE

- Trägervorrichtung für ein Präparat, insbesondere für ein biologisches Präparat, zum Separieren einzelner Objekte aus dem Präparat mittels Laserstrahlung, mit einer laserlichtabsorbierenden Membran (1) zur Aufnahme des Präparats, dadurch gekennzeich ich net, dass Haltemittel (3, 4) zum Halten und Spannen der laserlichtabsorbierenden Membran (1) vorgesehen sind.
- Trägervorrichtung nach Anspruch 1,
  dadurch gekennzeich net,
  dass die laserlichtabsorbierende Membran (1) eine Polyethylen-Naphthalin-Membran ist.
- 3. Trägervorrichtung nach Anspruch 2,
  dadurch gekennzeichnet,
  dass die Polyethylen-Naphthalin-Membran eine Dicke von ca.
  20 1,35 µm besitzt.
- Trägervorrichtung nach Anspruch 1,
   dadurch gekennzeich ich net,
   dass die laserlichtabsorbierende Membran (1) eine Polyester Membran ist.
- 5. Trägervorrichtung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Polyester-Membran eine Dicke von 0,9 μm - 1 μm be-30 sitzt.
  - 6. Trägervorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeich net,

- 18 -

dass die Haltemittel (3, 4) derart ausgestaltet sind, dass sie die laserlichtabsorbierende Membran (1) und ein zum Tragen der laserlichtabsorbierenden Membran (1) vorgesehenes Trägermittel (2) zusammenhalten.

5

- 7. Trägervorrichtung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeich net, dass das Trägermittel (2) aus Glas gefertigt ist.
- 10 8. Trägervorrichtung nach Anspruch 7,
  dadurch gekennzeichnet,
  dass das Trägermittel eine Dicke von ca. 1 mm oder ca. 0,17
  mm besitzt.
- 9. Trägervorrichtung nach einem der Ansprüche 1-6, dadurch gekennzeich net, dass das Trägermittel (2) eine Membran ist.
  - 10. Trägervorrichtung nach Anspruch 9,
- 20 dadurch gekennzeichnet, dass das Trägermittel (2) aus Teflon gefertigt ist.
  - 11. Trägervorrichtung nach Anspruch 9 oder 10, dadurch gekennzeichnet,
- 25 dass das Trägermittel eine Dicke von ca. 20 µm besitzt.
  - 12. Trägervorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

- 30 dass die laserlichtabsorbierende Membran (1) hydrophilisiert ist.
  - 13. Trägervorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
- 35 dadurch gekennzeichnet,

- 19 -

dass die Haltemittel (3, 4) umlaufend um die laserlichtabsorbierende Membran (1) ausgestaltet sind.

14. Trägervorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprü-5 che,

dadurch g e k e n n z e i c h n e t , dass die Haltemittel (3, 4) in Form eines Rahmens, welcher die laserlichtabsorbierende Membran (1) spannt, ausgestaltet sind.

10

15. Trägervorrichtung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeich net, dass die laserlichtabsorbierende Membran (1) an dem Rahmen befestigt ist.

15

16. Trägervorrichtung nach Anspruch 15, dadurch gekennzeich net, dass die laserlichtabsorbierende Membran (1) an dem Rahmen angeklebt ist.

20

25

17. Trägervorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
dadurch gekennzeichnet,
dass die Haltemittel (3, 4) Bestandteil einer Petrischale
sind.

- 18. Trägervorrichtung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeich net, dass die laserlichtabsorbierende Membran (1) am Boden der 30 Petrischale durch die Haltemittel (3, 4) gehalten ist.

- 20 -

einerseits auf der Randoberfläche der laserlichtabsorbierenden Membran (1) und andererseits auf einem die laserlichtabsorbierende Membran (1) tragenden Trägermittel (2) aufliegt.

- 5 20. Trägervorrichtung nach einem Ansprüche 6-11 oder 19, dadurch gekennzeich hnet, dass die laserlichtabsorbierende Membran (1) unmittelbar auf dem Trägermittel (2) aufliegt.
- 21. Trägervorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass ein Behälter (5) zum Aufnehmen des Präparats vorgesehen und mit Hilfe von Befestigungsmitteln (6) an der Trägervorrichtung lösbar befestigt ist.
- 22. Trägervorrichtung nach Anspruch 21,
  dadurch gekennzeichnet,
  dass die Befestigungsmittel (6) derart ausgestaltet sind,
  20 dass durch sie eine lösbare Klebeverbindung zwischen dem Behälter (5) und der Trägervorrichtung gegeben ist.
  - 23. Trägervorrichtung nach Anspruch 21 oder 22, dadurch gekennzeichnet,
- dass die Befestigungsmittel (6) derart ausgestaltet sind, dass die durch sie erzielte Befestigung des Behälters (5) an der Trägervorrichtung durch Ausüben einer an dem Behälter (5) oder der Trägervorrichtung angreifenden Kraft lösbar ist.
- 24. Trägervorrichtung nach einem der Ansprüche 21-23, dadurch gekennzeichnet, dass der Behälter (5) mit Hilfe der Befestigungsmittel (6) an den Haltemitteln (3, 4) der Trägervorrichtung befestigt ist.
- 35 25. Trägervorrichtung nach einem der Ansprüche 21-24,

- 21 -

dadurch gekennzeichnet, dass der Behälter (5) derart ausgestaltet ist, dass bei Verwendung von lebenden Zellkulturen als das Präparat diese auf der Trägervorrichtung innerhalb des Behälters (5) wachsen können.



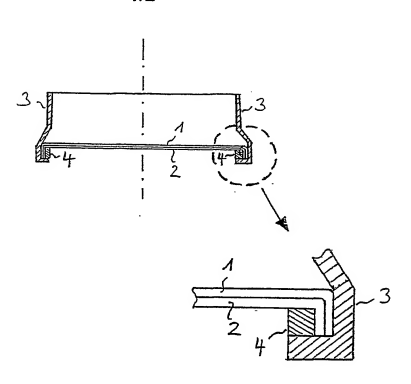


FIG. 1

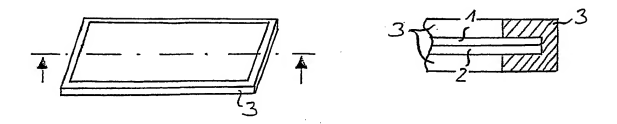


FIG.2

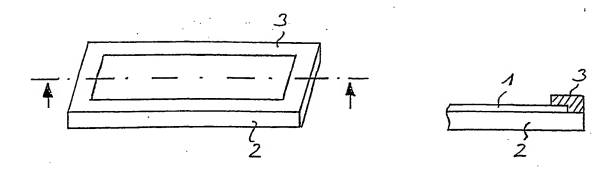


FIG.3

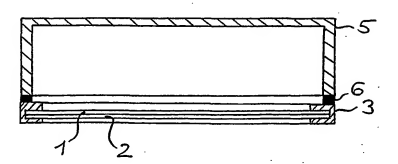


FIG.4

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

od notication No T/EP v1/09468

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 GOIN1/28 GOIN G01N1/04 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 GO1N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, PAJ, WPI Data, BIOSIS C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category ° Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X EP 0 926 480 A (BOEHM MALTE DR) 1,4-1130 June 1999 (1999-06-30) column 1, line 3 -column 5, line 5; claim 5; figures 1-6 WO 97 29355 A (P A L M GMBH ;SCHUETZE X 1,4 KARIN (DE); SCHUETZE RAIMUND (DE)) 14 August 1997 (1997-08-14) cited in the application Α page 8, paragraph 6 -page 9, paragraph 1 2,3,5-25 US 5 294 695 A (LEE KWAN-HYUNG ET AL) 15 March 1994 (1994-03-15) column 1, line 12 -column 1, line 35 EP 0 993 964 A (MARKEM CORP) A 4-25 19 April 2000 (2000-04-19) page 2, line 45 -page 3, line 31; figure 1 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: \*T\* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention \*E\* earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-\*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. \*P\* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed \*&\* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 28 January 2002 04/02/2002 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Fax: (+31-70) 340-3016

Thomte, M



Internation plication No
PCT/Er U1/09468

	PCT/Er U1		/09468		
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.		
A	EMMERT-BUCK M R ET AL: "LASER CAPTURE MICRODISSECTION" SCIENCE, AMERICAN ASSOCIATION FOR THE ADVANCEMENT OF SCIENCE,, US, vol. 274, no. 5289, 8 November 1996 (1996-11-08), pages 998-1001, XP000644727 ISSN: 0036-8075 figure 1		1-25		
A	SCHUETZE K ET AL: "CATCH AND MOVE - CUT OR FUSE" NATURE, MACMILLAN JOURNALS LTD. LONDON, GB, vol. 368, 14 April 1994 (1994-04-14), pages 667-669, XP000647487 ISSN: 0028-0836 the whole document		1–25	·	
				•	
	·				
			·	-	
		,		•	
- 21					
	*			÷	
	·				
				, \$	
		*			

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

page 2 of 2

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Info on on patent family members

rnation 1 optication No T/Er U1/09468

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP 0926480 A	30-06-1999	DE	19818425	A1	15-07-1999
		DE	29823783	U1	08-06-2000
		EP	0926480	A2	30-06-1999
WO 9729355 A	14-08-1997	DE	19603996	A1	14-08-1997
		DE	19616216	A1	30-10-1997
		AT	196360	T	15-09-2000
		CA	2245553	A1	14-08-1997
		DE	29723120	U1	14-05-1998
		DE	59702347	D1	19-10-2000
		MO	9729354	A1	14-08-1997
		WO	9729355	A1	14-08-1997
		EP	0879408	A1	25-11-1998
		ES	2150754	T3	01-12-2000
		JP	2000504824	T	18-04-2000
		US	5998129	Α	07-12-1999
US 5294695 A	15-03-1994	NONE			
EP 0993964 A	19-04-2000	EP	0993964	A2	19-04-2000

a. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 G01N1/28 G01N1/04

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )  $IPK\ 7\ G01N$ 

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, BIOSIS

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
X	EP 0 926 480 A (B0EHM MALTE DR) 30. Juni 1999 (1999-06-30) Spalte 1, Zeile 3 -Spalte 5, Zeile 5; Anspruch 5; Abbildungen 1-6	1,4-11	
<b>X</b>	WO 97 29355 A (P A L M GMBH ;SCHUETZE KARIN (DE); SCHUETZE RAIMUND (DE)) 14. August 1997 (1997-08-14) in der Anmeldung erwähnt	1,4	
Α	Seite 8, Absatz 6 -Seite 9, Absatz 1	2,3,5-25	
Α	US 5 294 695 A (LEE KWAN-HYUNG ET AL) 15. März 1994 (1994-03-15) Spalte 1, Zeile 12 -Spalte 1, Zeile 35	2	
	-/		
	·		

	····
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
ausgeführt)  "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht  "P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Priorilätsdatum veröffentlicht worden ist	<ul> <li>*T* Spåtere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kolifidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</li> <li>*X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</li> <li>*Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist</li> <li>*&amp;* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfarnifie ist</li> </ul>
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
28. Januar 2002	04/02/2002
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tet. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter  Thomte, M

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

rnatior Aktenzeichen
T/EF u1/09468

	CT/	Et u1	/09468
C.(Fortsetz	ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Te	ile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 993 964 A (MARKEM CORP) 19. April 2000 (2000-04-19) Seite 2, Zeile 45 -Seite 3, Zeile 31; Abbildung 1		4-25
<b>A</b>	EMMERT-BUCK M R ET AL: "LASER CAPTURE MICRODISSECTION" SCIENCE, AMERICAN ASSOCIATION FOR THE ADVANCEMENT OF SCIENCE,, US, Bd. 274, Nr. 5289, 8. November 1996 (1996-11-08), Seiten 998-1001, XP000644727 ISSN: 0036-8075 Abbildung 1		1–25
A	SCHUETZE K ET AL: "CATCH AND MOVE - CUT OR FUSE" NATURE, MACMILLAN JOURNALS LTD. LONDON, GB, Bd. 368, 14. April 1994 (1994-04-14), Seiten 667-669, XP000647487 ISSN: 0028-0836 das ganze Dokument		1-25

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, c

elben Patentfamilie gehören

Internation 1/09468

angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	1	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0926480	A 30-06-1999	DE DE EP	19818425 A1 29823783 U1	15-07-1999 08-06-2000
W0 9729355	A 14-08-1997	DE	0926480 A2 	30-06-1999 
		DE AT	19616216 A1 196360 T	30-10-1997 15-09-2000
		CA DE	2245553 A1 29723120 U1	14-08-1997 14-05-1998
·		DE WO WO	59702347 D1 9729354 A1 9729355 A1	19-10-2000 14-08-1997 14-08-1997
		EP ES	0879408 A1 2150754 T3	25-11-1998 01-12-2000
		JP US	2000504824 T 5998129 A	18-04-2000 07-12-1999
US 5294695	A 15-03-1994	KEIN	NE	
EP 0993964	A 19-04-2000	EP	0993964 A2	19-04-2000

THIS PAGE BLANK (USPTO)